Bibli graphic Inf rmation

Preparation f 1-(t trahydr -3-furanylm thyl)-2-(nitroimin )-1,3,5-triazine derivatives as instraction in the production thereof. Odaka, Kenji; Kinoshita, Katsutoshi; Wakita, Takeo; Shiraishi, Shiro; Oonuma, Kazutomi. (Mitsui Toatsu Chemicals, Japan). Jpn. Kokai Tokkyo Koho (1995), 13 pp. CODEN: JKXXAF JP 07173157 A2 19950711 Heisei. Patent written in Japanese. Application: JP 94-243115 19941006. Priority: JP 93-266800. CAN 123:256770 AN 1995:842601 CAPLUS (Copyright 2003 ACS)

#### Pat nt Family Information

Pat	ent No.	<u>Kind</u>	<u>Date</u>	<u>App</u>	lication No.		<u>Date</u>
JP	07173157	A2	19950711	JP	1994-243115		19941006
JP	3258502	B2	20020218				
			,			1	

#### **Priority Application Information**

		,	
1D	1993-266800		19931026
JE	1 333-ZUUUUU 1		13331020

#### **Abstract**

The title compds. [I; R = Q; R1 = H, C1-5 alkyl, C2-5 alkenyl, C2-5 alkynyl, (un)substituted CH2Ph; R2 = H, C1-5 alkyl, (un)substituted CH2Ph] are prepd., e.g. by amination of MeSC(:NNO2)NHR1 (R1 = same as above) with (tetrahydro-3-furanyl)methylamine (Q-NH2) and cyclocondensation of the resulting guanidine deriv. QNHC(:NNO2)NHR1 (R1 = same as above) with formaldehyde and amine R2NH2. Thus, a mixt. of Q-NH2 3.0, MeSC(:NNO2)NH2 4.30, 4-dimethylaminopyridine 0.1 g, and 20 mL MeOH was refluxed for 8 h to give, after silica gel chromatog., 1.30 g QNHC(:NNO2)NH2. A mixt. of the latter compd. 1.10, 35% aq. formaldehyde 1.53, and 40% aq. MeNH2 0.69 g, and 20 mL EtOH was heated with stirring at 50° for 4 h to give, after silica gel chromatog., 1.50 g l (R = Q, R1 = H, R2 = Me), which (0.30 g) was treated with NaH in DMF at 50° with stirring for 30 min and methylated by MeI at 70° with stirring for 2 h to give, after silica gel chromatog., 0.15 g l (R = Q, R1 = R2 = Me) (II). II sprayed on rice seedlings at 100 ppm killed 100% female adult Laodelphax striatellus and Nephotettix cincticeps.

# (19)日本国特新庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出顧公開番号

# 特開平7-173157

(43)公開日 平成7年(1995)7月11日

(51) Int.CL 鉄則配号 庁内整理番号 PΙ 技術表示箇所 C 0 7 D 405/06 251 A01N 43/64 104 51/00 // (CO7D 405/08 251:08

審査部求 未剤求 請求項の数6 OL (全 13 頁) 最終頁に続く

(21)出顯番号 特顧平6-243115

(22)出願日 平成6年(1994)10月6日

平5 (1998) 10月26日

(31) 優先権主張番号 特額平5-266800

(33)優先權主張国 日本 (JP) (71)出顧人 000003126

三井東圧化学株式会社

東京都千代田区配が関三丁目2番5号

(72) 発明者 小商 建次

千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

株式会社内

(72) 発明者 木下 鬱敏

千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

株式会社内

(72)発明者 脇田 健夫

· 千葉界茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

株式会社内

最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】 殺虫性テトラヒドロフラン誘導体

#### - (57)【要約】

(32) 優先日

【目的】 (テトラヒドロー3-フラニル) メチルトリ アジン誘導体、その製造法、それを有効成分として含有 する殺虫剤を提供することを目的とする。

【構成】 式(1)

(式中、R、は水素原子 炭素数1~5のアルキル基、 炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~5のアルキニ ル基、置換されていてもよいベンジル基を表わし、R。 は水素原子、炭素数1~5のアルキル基、置換されてい てもよいベンジル基を表わす。) で表される (テトラヒ ドロー3ーフラニル)メチルトリアジン誘導体。

【特許請求の範囲】 【請求項1】 式(1)(化1) 【化1】

$$O \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow R_1 \qquad (1)$$

$$NNO_2$$

(式中、R、は水素原子、炭素数1~5のアルキル基、 炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~5のアルキニ 10 ル基 置換されていてもよいペンジル基を表わし R。 は水素原子、炭素数1~5のアルキル基、置換されてい てもよいペンジル基を表わす。)で表される (テトラヒ ドロー3 - フラニル) メチルトリアジン誘導体。 【請求項2】 式(2)(化2) 【化2】

(式中、R、は水素原子、炭素数1~5のアルキル基、 炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~5のアルキニ ル基、置換されてもよいベンジル基を表す。)で表され る化合物と式(3)(化3)

(式中、R、は水素原子 炭素数1~5のアルキル基、 置換されてもよいペンジル基を表す。)で表されるアミン類をホルムアルデヒド (ホルマリン)の存在下 反応 させる請求項1記載の (テトラヒドロ-3-フラニル) 30 メチルトリアジン誘導体の製造方法。

【請求項3】 式(4)(化4) 【化4】

(式中、R、は水素原子、炭素数1~5のアルキル基 炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~5のアルキニ ル基、置換されてもよいベンジル基を表す。)で表され る化合物と式(5)(化5) 【化5】

で表される(テトラヒドロー3-フラニル)メチルアミンを反応させる論求項2記載の式(2)で表される(テトラヒドロー3-フラニル)メチルグアニジン誘導体の製造方法。

【請求項4】 式(6)(化6) 【化6】

(式中、R、は水素原子、炭素数1~5のアルキル基、 炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~5のアルキニ ル基、置換されてもよいベンジル基を表わし、R。は水 素原子、炭素数1~5のアルキル基、置換されてもよい ベンジル基を表す。)で表される化合物と式(7)(化 7)

[(k7] ·

(式中、Xはハロゲン原子、トルエンスルホニルオキシ基、メタンスルホニルオキシ基、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基を表す。)で表される化合物を反応させる請求項1記載の(テトラヒドロー3ーフラニル)メチルトリアジン誘導体の製造方法。

【請求項5】 式(8)(化8) 【化8】

(式中、R、は水素原子、炭素数1~5のアルキル基、 置換されてもよいペンジル基を表す。) で表される化台 物と式(9) (化9)

[化9] R.-X

(式中、R. は炭素数1~5のアルキル基、炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~5のアルキニル基 置換されてもよいベンジル基を表わし、Xはハロゲン原子、トルエンスルホニルオキシ基、メタンスルホニルオキシ基 トリフルオロメタンスルホニルオキシ基を表す。)で表される化合物を反応させる請求項1記載の(テトラヒドロー3~フラニル)メチルトリアジン誘導体の製造方法。

【請求項6】 請求項1記載の化台物を有効成分として 40 含有する殺虫剤。

【発明の詳細な説明】

【産業上の利用分野】本発明は新規な(テトラヒドロー3-フラニル)メチルトリアジン誘導体、その製造法、該誘導体を有効成分として含有する殺虫剤に関するものである。

【0001】本発明の(テトラヒドロー3ーフラニル) メチルトリアジン誘導体は農業分野において農薬(特 に、役虫剤)として有用である。

50 [0002]

【従来の技術】従来より、トリアジン環を有する殺虫性 化合物は知られている(WO91/01978公報、特 開平3-218370公報、特開平3-291267公 報。特開平4-273863公報、特開平4-2438 76公報等)。しかし、これらの殺虫性化合物の中で見 るべき活性のある化合物はビリジン誘導体、あるいはチ アゾール誘導体に限られていた。

[00003]

【本発明が解決しようとする課題】従って本発明は、前 記のビリジルメチル基、あるいはチアゾリルメチル基を 10 分子中に有せず 優れた殺虫活性を示す新規 (テトラヒ ドロー3ーフラニル)メチルトリアジン誘導体、その容 易な製造法、それを有効成分として含有する高活性の殺 中剤を提供することを課題とする。

[0004]

【課題を解決するための手段および作用】本発明者らは 前記課題を解決すべく鋭意検討した結果、式(1)で表 される新規(テトラヒドロー3ーフラニル)メチルトリ アジン誘導体が優れた殺虫活性を有することを見い出 し 本発明を完成した。

【0005】すなわち、本発明は式(1)(化10) [0006]

【化10.】

【()()()7】(式中、R. は水素原子 炭素数1~5の アルキル基、炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~ 30 5のアルキニル益、置換されていてもよいペンジル基を 表わし、R、は水素原子、炭素数1~5のアルキル基、 置換されていてもよいペンジル基を表わす。)で表され る (テトラヒドロー3ーフラニル) メチルトリアジン誘 導体、及び式(2)(化11)

[0008]

[{{t}|1]

、アルキル基、炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~ 5のアルキニル基、置換されてもよいベンジル基を表 す。) で表される化合物と式(3)(化12)

[0010]

[化12]

【()()11】(式中、R、は水素原子、炭素数1~5の アルキル基、置換されてもよいベンジル基を表す。)で 50 表されるアミン類をホルムアルデヒド (ホルマリン) の 存在下、反応させる式(1)の(テトラヒドロー3ープ ラニル) メチルトリアジン誘導体の製造方法、及び式 (4) (化13)

[0012]

[(1:13]

【0013】(式中、R、は水素原子、炭素数1~5の アルキル基、炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~ 5のアルキニル基、置換されてもよいベンジル基を表 す。) で表される化合物と式(5)(化14)

[0014]

[1214]

【0015】で表される(テトラヒドロー3ーフラニ ル) メチルアミンを反応させる式(2)で表される(テ トラヒドロー3-フラニル)メチルグアニジン誘導体の 製造方法、及び式(6)(化15)

[0016]

【化15】

【0017】(式中、R、は水素原子、炭素数1~5の アルキル基、炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~ 5のアルキニル基、置換されてもよいペンジル基を表わ し、R、は水素原子、炭素数1~5のアルキル基、置換 されてもよいベンジル基を表す。)で表される化合物と 式(7)(化16)

[0018]

[[16]

【0019】(式中、Xはハロゲン原子、トルエンスル ホニルオキシ基 メタンスルホニルオキシ基、トリフル オロメタンスルホニルオキシ基を表す。)で表される化 合物を反応させる式(1) (テトラヒドロー3-フラニ ル) メチルトリアジン誘導体の製造方法、及び式(8) (化17)

[0020]

【化17】

$$0 \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow N \longrightarrow H \qquad (8)$$

$$NNO_2$$

【()()21】(式中、R)は水素原子、炭素数1~5の アルキル基、置換されてもよいベンジル基を表す。)で 表される化合物と式(9)(化18)

[0022]

【化18】

$$R, -X$$
 (9)

(式中、R. は炭素数1~5のアルキル基、炭素数2~ 5のアルケニル基、炭素数2~5のアルキニル基、置換 されてもよいベンジル基を表わし、Xはハロゲン原子、 トルエンスルホニルオキシ基、メタンスルホニルオキシ 基。トリフルオロメタンスルホニルオキシ基を表す。) で表される化合物を反応させる式(1)の(テトラヒド ロー3ーフラニル〉メチルトリアジン誘導体の製造方 法、及び式 (1) で表される化合物を有効成分として含 有することを特徴とする殺虫剤に関する。

【0023】すなわち、本発明は式(1)で表される新 規(テトラヒドロー3-フラニル)メチルトリアジン誘 導体 その製造法、それを有効成分として含有する殺虫 剤 及び式(2)で表される化合物の製造法に関する。 【0024】上記式中のR、、R、に関してアルキル基 の典型的な例としてはメチル基、エチル基、n-プロピ ル益、ISo-プロピル益、n-プチル基、ISo-ブ チル基、sec.-ブチル基、tert.-ブチル基、\*

反応式 (1)

【()()28】(式中、R、 R、は前記の意味を表 す。)

すなわら式(2)で表される化合物と式(3)で表され るアミン類をホルムアルデヒド(ホルマリン)の存在 下 反応することにより容易に、かつ高収率で製造する ことができる。

【10029】反応は必要により触媒の存在下、各種溶媒 中で反応させて容易に製造することができる。

【0030】溶媒としては水をはじめ、メタノール、エ タノール、プロパノール、プタノール等のアルコール 額、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素 類。ヘキサン、ヘフタン、石油ペンジン等の脂肪族炭化 水素類、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミ ド、ジメチルスルホキシド、1、3-ジメチル-2-イ

\*n-ヘンチル益、ネオペンチル基等があげられる。アル ケニル基の典型的な例としてはアリル基、2ープテニル 基。2-ペンテニル基等があげられ、アルキニル基の典 型的な例としてはプロパルギル基、2-プチニル基、2 ーベンチニル基等があげられ、置換されていても良いべ ンジル基の典型的な例としては4-メチルベンジル基、 4-terープチルペンジル基、4-メトキシベンジル 基。4~エトキンベンジル基、4~クロロベンジル基、 4-フルオロベンジル基等があげられる。

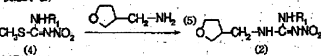
【0025】R.、R. に関して好ましいアルキル基と してはメチル益、エチル益、カープロピル基、iso-プロピル基、n-ブチル基、iso-ブチル基、se. c. - プチル基等があけられ、好ましいアルケニル基と してはアリル益等があけられ、好ましいアルキニル基と してはプロバルギル基等があげられ、好ましい置換され ていても良いベンジル基としてはペンジル基、4-メチ ルベンジル基。4-メトキシベンジル基、4-クロロベー ンジル基、4-フルオロベンジル基等があげられる。R . R, に関してより好ましい置換基はメチル基。エチ 20 ル基、カープロピル基、iso-プロピル基、カープチ ル基、ISo-ブチル基、Sec、-ブチル基、ベンジ ル基、4-メトキシベンジル基、4-クロロベンジル基 等があげられる。

【0026】式(1)の化合物は下記の反応式(1) (化19)により製造することができる。 [0027] [化19]

- ミダゾリジノン - 1 - メチル-2 - ピロリジノン等の非 プロトン性極性溶媒、エチルエーテル。ジイソプロピル エーテル、1、2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフ ラン、ジオキサン等のエーテル額、アセトニトリル、プ ロビオニトリル等のニトリル類、アセトン、ジイソプロ ピルケトン等のケトン類等を用いることができる。

【0031】反応温度および反応時間は広範囲に変化さ せることもできるが、一般的には、反応温度は-30~ 200℃、好ましくは室温~150℃、反応時間は0. ()1~5()時間、好ましくは().1~15時間である。 【0032】式(2)の化合物は下記の反応式(2) (化20)により製造することができる。 [0033]

【化20】



【()()34】(式中、R」は前記の意味を表す。) すなわら(4)で表される化合物と式(5)で表される (テトラヒドロー3ーフラニル) メチルアミンを反応さ せることにより容易に、かつ高収率で製造することがで きる、また、式(5)で表されるアミンは前記式(7) で表される化合物とフタルイミドカリウム等より容易に 製造することができる。

【りり35】反応は必要により塩基あるいは触媒の存在 下 各種溶媒中で反応させて容易に製造することができ

【0036】塩基としては炭酸カリウム、液酸ナトリウ ム等の炭酸塩類、燐酸三カリウム、燐酸三ナトリウム、 燐酸一水素二カリウム、燐酸一水素二ナトリウム等の燐 酸塩類、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム等の酢酸塩類等 を使用することができる。

【0037】触媒としては4-(ジメチルアミノ)ピリ ジン DBU トリエチルアミン、ジアザビシクロウン デセン等有機塩基類、p-トルエンスルホン酸 メタン スルホン酸等のスルホン酸類、硫酸、塩化水素、リン酸 等の錠酸類、イオン交換樹脂、シリカゲル類、ゼオライ 卜等を使用することができる。

\*【0038】溶媒としては水をはじめ、メタノール、エ タノール、プロバノール、ブタノール等のアルコール 類。ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素 類、ヘキサン、ヘプタン、石油ペンジン等の脂肪族炭化 水素類、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミ ド、ジメチルスルホキシド、1、3-ジメチル-2-イ ミダゾリジノン、1-メチル-2-ピロリジノン等の非 プロトン性極性溶媒、エチルエーテル ジイソプロピル エーテル、1、2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフ ラン、ジオキサン等のエーテル類、アセトニトリル、プ ロピオニトリル等のニトリル類、アセトン、ジイソプロ ピルケトン等のケトン類等を用いることができる。 ・【0039】反応温度および反応時間は広範囲に変化さ せることもできるが、一般的には、反応温度は-20~ 20・200℃、好ましくは0~150℃、反応時間は0.0. 1~050時間、好ましくは0.1~15時間である。 【0040】式(1)の化合物は下記の反応式(3)。 (化21)により製造することもできる。 [0041] [{**i**k21]

【()()42】(式中、R、 R、 Xは前記の意味を表 す゛)

すなわち、式(6)で表される化台物と式(7)で表さ れる化合物との反応により容易に、かつ高収率で製造す ることができる。

【0043】反応は必要により塩基あるいは触媒の存在 下 各種溶媒中で反応させて容易に製造することができ

【1)044】塩基としては水酸化ナトリウム、水酸化力 リウム等の水酸化アルカリ金属類、水酸化マグネシウ ム、水酸化カルシウム等の水酸化アルカリ土類金属類、 水素化ナトリウム、水素化カリウム等の水素化アルカリ 金属類、ナトリウムメチラート、ナトリウムエチラート 等のアルカリ金属アルコラート類、酸化ナトリウム等の アルカリ金属酸化物類。炭酸カリウム、炭酸ナトリウム 等の炭酸塩類、燐酸三カリウム、燐酸三ナトリウム、燐 酸一水素ニカリウム、燐酸一水素ニナトリウム等の燐酸 塩類、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム等の酢酸塩類、4 50

- (ジメチルアミノ) ピリジン、DBU、トリエチルア ミン、シアザビシクロウンデセン等有機塩基類等を使用 することができる。

【0045】溶媒としては水をはじめ、メタノール、エ タノール、プロパノール、プタノール等のアルコール 類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素 類。ヘキサン、ヘプタン、石油ベンジン等の脂肪族炭化 水素類、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミ ド、ジメチルスルホキシド、1、3-ジメチル-2-イ ミダソリジノン、1-メチル-2-ビロリジノン等の非 プロトン性極性溶媒、エチルエーテル、ジイソプロピル エーテル、1、2ージメトキシエタン。テトラヒドロフ ラン、ジオキサン等のエーテル類、アセトニトリル、プ ロビオニトリル等のニトリル類、アセトン、ジイソプロ ピルケトン等のケトン頻等を用いることができる。 【0046】反応温度および反応時間は広範囲に変化さ

せることもできるが、一般的には、反応温度は-30~ 200℃、好ましくは-20~150℃、反応時間は

\*(4)(化22)により製造することもできる。 0.01~50時間、好ましくは0.1~15時間であ

[0048]

【()()47】また式(1)の化合物は下記の反応式

[化22]

Xは前記の意味 10 ができる。 【0049】(式中、R<sub>1</sub> 、R<sub>2</sub> を表す。)

式(8)で表される化合物と式\*(9)で表される化合物 との反応により容易に、かつ高収率で製造することがで

【① 050】反応は必要により塩基あるいは触媒の存在 下 各種格媒中で反応させて容易に製造することができ

【0051】塩釜としては水酸化ナトリウム、水酸化力 リウム等の水酸化アルカリ金属類、水酸化マグネシウ ム、水酸化カルシウム等の水酸化アルカリ土類金属類、 水素化ナトリウム、水素化カリウム等の水素化アルカリ 金属類、ナトリウムメチラート、ナトリウムエチラート 等のアルカリ金属アルコラート類、酸化ナトリウム等の アルガリ金属酸化物類、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム 等の炭酸塩類、燐酸三カリウム、燐酸三ナトリウム、燐 酸一水素ニカリウム、燐酸一水素ニナトリウム等の燐酸 塩類、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム等の酢酸塩類、4 - (ジメチルアミノ) ピリジン、DBU、トリエチルア ミン、ジアザビンクロウンデセン等有機塩基類等を使用 するととができる。

【0052】溶媒としては水をはじめ、メタノール、エ タノール、プロパノール、プタノール等のアルコール 類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素 類。ヘキサン、ヘフタン、石油ペンジン等の脂肪族炭化 水素類、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミ ド ジメチルスルホキシド 1,3-ジメチル-2-イ ミダゾリジノン。1ーメチルー2-ピロリジノン等の非 プロトン性極性溶媒、エチルエーテル。ジイソプロピル エーテル、1、2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフ ラン ジオキサン等のエーテル類、アセトニトリル、プ 40 ロビオニトリル等のニトリル類、アセトン、ジイソプロ ピルケトン等のケトン類等を用いることができる。

【0053】反応温度および反応時間は広範囲に変化さ せることもできるが、一般的には、反応温度は-30~ 200℃、好ましくは-20~150℃、反応時間は 0.01~50時間、好ましくは0.1~15時間で ある。

【() () 5 4 】出発物質である式(8)で表される化台物 は式(1)で表される化合物のR、が水素原子の化合物 であり本発明の反応式(1)の方法により製造すること 50 ソハマキ、ナシヒメシンクイ、コドリンガ、マメシンク

【0055】式(1)で表される化合物は異性体(cl s-及びtrans-異性体)並びに互変異性体として 存在しうる。また、テトラヒドロフラン環の3位に不斉 炭素が存在し、光学活性異性体、ラセミ体及び任意の割 台の混合物として存在しうる。この種の全ての異性体及 び互変異生体、並びにその混合物も本発明に包含され

[1) () 56] また、式(4) あるいは式(6) で表され る出発物質は公知化合物あるいは類似の公知方法に従っ。 て製造することができる化合物であり、WO91/01 978公報、特開平3-218370公報、特開平3-291267公報、特開平4-273863公報、特開 平4-243876公報 特開平4-074158公 報、特開平4-120054公報:等に従い製造するこ

【0057】従来より、トリアジン環を有する殺虫性化 台物は数多く知られている。しかしながらこれらの殺虫 性化合物の中で見るべき活性のある化合物はピリジン誘 導体 あるいはチアゾール誘導体に限られていた。しか 30 し、本発明の式(1)で表される化合物はピリジン、チ アゾールを持たないにもかかわらず極めて卓越した殺虫 作用を示す。また(テトラヒドロー3-フラニル)メチ ル基を(テトラヒドロー2-フラニル)メチル基に変換 すると全く活性が消失することは驚くべきことである。 【りり58】本発明の式(1)で表される誘導体は強力 な殺虫作用を持ち、殺虫剤として農業、園芸、畜産、林 葉、防疫、家屋等の多様な場面において使用することが できる。また、本発明の式(1)で表される誘導体は植 物。高等動物、環境等に対して害を与えることなく、有 害昆虫に対して的確な防除効果を発揮する。

【1)1)59】その様な害虫としては例えば、アワヨト ウ、イネヨトウ、フタオピコヤガ、タマナヤガ、ワタア カキリバ、オオタバコガ、ワタミムシ、シロイチモジヨ トウ、ハスモンヨトウ、カプラヤガ、ヨトウガ、タマナ ギンウワバ、ニカメイガ、コブノメイガ、サンカメイ ガーナシオオシンクイ、ハイマダラメイガ、マメノメイ ガ、イネットムシ、ワタアカミムシ、ジャガイモガ、モ ンシロチョウ、ノシノマダラメイガ、チャノコカクモン ハマキ、キンモンホソガ、ミカンハモグリガ、ブドウホ

イガ<sub>、</sub>モモシンクイガ、ブドウスカシバ、チャノホソーガ。コナガ、イガ等の鱗翅目害虫;

【0060】タバココナジラミ、オンシツコナジラミ、 ミカントゲコナジラミ、ワタアプラムシ、ユキヤナギア ブラムシ、リンゴアブラムシ、リンゴワタムシ、モモア カアプラムシ、ダイコンアプラムシ、ニセダイコンアプ ラムシ、マメアプラムシ、コミカンアプラムシ、ミカン クロアプラムシ、プドウネアプラムシ、ムギミドリアブ ラムシ、ジャガイモヒゲナガアブラムシ、チャノミドリ ヒメヨコバイ、フタテンヒメヨコバイ、ジャガイモヒメ 10 する。 ヨコバイ、ヒメトビウンカ、トピイロウンカ、セジロウ ンカーツマグロヨコバイ、タイワンヨコバイ、シロオオー ヨコバイ、ルビーロウムシ オリーブカタカイガラム シーサンホーゼカイガラムシ、リンゴカキカイガラム シ アカマルカイガラムシ アカホシマルカイガラム シ、ヤノネカイガラムシ、クワコナカイガラムシ、ミカ、 ンコナカイガラムシ、イセリアカイガラムシ、リンゴキ ジラミ、ミカンキジラミ、ミナミアオカメムシ、ホソヘ リカメムシ、アメリカコバネナガカメムシ、ナシグンバ イ等の半翅目害虫:

【0061】イネミズゾウムシ、ワタミゾウムシ、イネドロオイムシ、キスジノミハムシ、コロラドハムシ、テンサイトビハムシ、Diabrotica spp.、コクゾウ、ケシキスイ、ニジュウヤホシテントウ、インゲンマメゾウムシ、アズキゾウムシ、ヨツモンマメゾウムシ、ドウガネブイブイ、ヒメコガネ、マメコガネ、ゴマダラカミキリ、カンシャクシコメツキ、タバコシバンムシ、ヒメマルカツオブシムシ、コクヌストモドキ、ヒラタキクイムシ等の報題目書虫:

【0062】アカイエカ、チカイエカ、ハマダラカ、ヒ 30 トスシシマカ、イネハモグリバエ、ダイズサヤタマバ エ、イネカラバエ、イネミギワバエ、イエバエ、クロキ ンパエ、タマネギバエ、チチュウカイミバエ、ウリミバ エ、ミカンコミバエ等の双翅目害虫:ネギアザミウマ、カキクダアザミウマ、ミナミキロアザミウマ、イネアザ ミウマ、チャノキイロアザミウマ等のアザミウマ目昆 虫:クロゴキブリ、ヤマトゴキブリ、ワモンゴキブリ、 チャバネゴキブリ、コバネイナゴ、トノサマバッタ等の 直翅目害虫:

[0063] カプラハバチ等の膜翅目客虫: ナミハダニ カンザワハダニ、ミカンハダニ リンゴハダニ、チャノホコリダニ ミカンサビダニ、ニセナシサビダニ、イエダニ、ツツガムシ類 ケナガコナダニ等のダニ目害虫: その他ノミ シラミ シロアリ ヤスデ、ゲジゲジ ムカデ類などをあげることができる。

[0064] 本発明の式(1)で表される化台物を実験 に施用する場合には、他の成分を加えずに単味の形でも、 使用できるが、防除薬剤として使いやすくするため担体 を配合して適用するのが一般的である。

【0065】本発明化台物の製剤化に当たっては、何ら 50 化合物は2種以上の配合使用によって、より優れた殺虫

の特別の条件を必要とせず。一般農薬に準じて当業技術の熱知する方法によって乳剤、水和剤、粉剤、粒剤、板 粒剤、フロアブル剤、マイクロカフセル剤、油剤、エア ゾール、薫煙剤、毒餌等の任意の剤型に調整でき、これ ちをそれぞれの目的に応じた各種用途に供しうる。

【0066】 ここでいう担体とは、処理すべき部位への 有効成分の到達を助け、また有効成分化合物の貯蔵、輸 送、取扱いを容易にするために配合される液体。固体ま たは気体の合成または天然の無機または有機物質を意味 する

【0067】 適当な固体担体としては例えばモンモリロナイト、カオリナイト、ケイソウ土、白土、タルク、バーミキュライト、石膏、炭酸カルシウム、シリカゲル、硫安等の無機物質、大豆粉、鋸屑、小麦粉、ペクチン、メチルセルロース、アルギン酸ナトリウム、ワセリン、ラノリン、流動パラフィン、ラード、植物抽等の有機物質等があげられる。

【りり68】適当な液体担体としては倒えばトルエン、 キシレン、クメン、ソルベントナフサ等の芳香族炭化水 20 素類 ケロシン、鉱油等のパラフィン系炭化水素類、メ チレンクロリド、クロロホルム、4塩化炭素等のハロゲ ン化炭化水素、アセトン、メチルエチルケトン、シクロ ヘキサノン等のケトン類。ジオキサン。テトラヒドロフ ラン、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレ ングリコールジメチルエーテル、ジエチレングリコール モノメチルエーテル、プロビレングリコールモノメチル エーテル等のエーテル類、酢酸エチルエステル、酢酸ブ チルエステル、脂肪酸グリセリンエステル等のエステル 類アセトニトリル、プロピオニトリル等のニトリル類メ タノール、エタノール、ロープロパノール、イソプロパ ノール、エチレングリコール等のアルコール類。ジメチ ルホルムアミド、シメチルスルホキンド、水等があげら れる.

【0069】さらに本発明の式(1)で表される化台物の効力を増強するために、製剤の剤型、適用場面等を考慮して目的に応じてそれぞれ単独に、または組合わせて以下のような補助剤を使用することもできる。

【0070】乳化、分散、拡展、湿潤、結合、安定化等の目的で使用する助剤としてはリグニンスルホン酸塩類等の水溶性塩基類、アルキルベンゼンスルホン酸塩類、アルキル硫酸エステル類、ポリオキシエチレンアルキルアリールエーテル類、多価アルコールエステル類等の非イオン性界面活性剤、ステアリン酸カルシウム、ワックス等の滑剤、イソプロピルヒドロジエンホスフェート等の安定剤、その他メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カゼイン、アラビアゴム等があげられる。しかし、これらの成分は以上のものに限定されるものではない。

【0.071】さらにこれら本発明の式(1)で表される 化合物は2種以上の配合使用によって、より優れた殺中 剤およびこれらの各種異性体あるいは除虫菊エキス、 【0072】DDVP、シアノホス、フェンチオン、フ ェニトロチオン、ジクロルフェンチオン、テトラクロル ヒンホス、ジメチルビンホス、クロルフェンビンホス、 プロバポス、メチルパラチオン、テメポス、ポキシム、 アセフェート、イソフェンホス、サリチオン、DEP。 EPN、エチオン、メカルバム、ビリダフェンチオン、 ダイアジノン、ヒリミホスメチル、エトリムホス、イソ キサチオン、キナルホス、クロルビリホスメチル、クロ ルビリホス、ホサロン、ホスメット、メチダチオン。 エストックス、バミドチオン、マラチオン、フェントエ ート、ジメトエート、ホルモチオン、チオメトン、エチ 20 ルチオメトン ホレート テルブホス オキシデプロホ ス、プロフェノホス、プロチオホス、スルプロホス、ビ ラクロホス、モノクロトホス、ナレド ホスチアゼート 等の有機リン系殺虫剤、

【0073】NAC、MTMC、MIPC、BPMC、XMC、PHC、MPMC、エチオフェンカルブ、ベンダイオカルブ、ビリミカーブ、カルボスルファン、ベンフラカルブ、ベンダイオカルブ、メソミル、オキサミル、アルジカルブ等のカーバメート系殺虫剤、

【0074】エトフェンプロックス。 フブフェンプロックス等のアリールプロピル エーテル系の殺虫剤。 1-(3-フェノキシフェニル)-4-(4-エトキシフェニル)-4-(3-フェノキシー4-フルオロフェニル)-4-(4-エトキシフェニル)-4-メチルペンタン等の芳香族アルカン系の殺虫剤。

【0.075】硫酸ニコチン、ポリナクチン複合体、アベルメクチン、ミルベメクチン等の殺虫性天然物、カルタップ、チオシクラム、ベンスルタップ、ジフルベンズロン、クロルアズロン、テフルベンズロン、トリフル 40ムロン、フルフェンクスロン、イミダクロフリド、ニテンピラム、ブプロフェジン、フェノキシカルブ、ピリフロキシフェン、メトフレン、ハイドロプレン、キノフレン、ベンゾエピン等の殺虫剤、ケルセン、CPCBS、BPPS、テトラジホン、アミトラズ、ベンゾメート、フェノチオカーブ、ヘキサチアゾックス、酸化フェンタスズ、ジエノクロル、クロフェンテジン、ピリダベン、フェンピロキシメート、テブフェンピラド等の殺ダニ剤、その他の殺虫剤、殺ダニ剤あるいは殺菌剤、殺核虫剤、除草剤、植物生長調整剤、肥料、上境改良資材、50

BT剤、微生物の生産毒素、天然または合成の昆虫ホルモン攪乱剤、誘引剤、忌避剤、昆虫病原性微生物類や小助物類等その他の農業等と混合することによりさらに効力の優れた多目的組成物をつくることもでき、また相乗効果も期待できる。

【0076】なお、本発明の式(1)で表される化合物は光、熱、酸化等に安定であるが、必要に応じ酸化防止削あるいは紫外線吸収剤。例えばBHT(2,6-ジー
1-ブチルー4-メチルフェノール)。BHA(ブチルヒドロキシアニソール)のようなフェノール誘導体、ピスフェノール誘導体、またフェニルーαーナフチルアミン、フェニルーβーナフチルアミン・フェニチジンとアセトンの縮合物等のアリールアミン類あるいはベンゾフェノン系化合物類を安定削として適量加えることによって、より効果の安定した組成物を得ることができる。

【0077】本発明の式(1)で表される化合物の殺虫がは該化合物を0.0000001~95章量% 好ましくは 0.0001~50章量%含有させる。

【0078】本発明殺虫剤を施用するには、一般に有効 0 成分0 001~5000ppm、好ましくは 0 0 1~1000ppmの濃度で使用するのが望ましい。また、10aあたりの施用量は、一般に有効成分で1~3 00gである。

[0079]

【実施例】次の参考例、及び実施例により本発明の内容 を具体的に説明するが、本発明はこれのみに限定される ものではない。

【0080】参考例 1 (テトラヒドロー3-フラニ ル)メチルトシラート

(テトラヒドロー3-フラニル) メタノール50g、トシルクロライド95g、トリエチルアミン52g、THF450mlの混合物を8時間加熱湿流した。不溶物を適別後、反応液を減圧濃幅し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル:ヘキサン=1:7) で精製し、114.5gの3-(テトラヒドロー3-フラニル) メチルトシラートを得た。

【008.1】参考例 2 (テトラヒドロー3-フラニル) メチルプロマイド

三臭化リン10g、ピリジン0.8g、エーテル100m1の混合物に (テトラヒドロー3-フラニル) メタノール10gを30min.で満下し、その後5.5時間 機拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒:酢酸エチル:ヘキサン=1:1) で精製し、8.6gの (テトラヒドロー3-フラニル) メチルプロマイドを得た。

NMR:  $\delta$  This (CDCl<sub>2</sub>)(ppm):1.62-1.76(1H,m),2.05-2.1 6(1H,m),2.70(1H,septet, J=7.3Hz),3.40(2H,dd, J=1.5Hz,J=7.3Hz),3.45-3.53(1H,m),3.60(1H,dd,J=5.1Hz,J=8.8Hz),3.80(1H,t,J=7.3Hz),3.89-3.95(1H,m)

50 【0082】参考例 3 1-{(テトラヒドロ-3-

(テトラヒドロー3-フラニル) メチルアミン0.55 g.S-メチル-N-ニトローN -メチルイソチオウレア0.30g.エタノール10m1.DMAP0.1 gの混合物を、4時間加熱運流した。反応液を減圧濃縮し、得られた組曲状物をカラムクロマトグラフィーで精製し、1-{(テトラヒドロー3-フラニル)メチル}-2-ニトロー3-メチルグアニジンとして、0.07 gの白色結晶を得た。

【1) () 8 4 】参考例 5 (テトラヒドロー3-フラン 20 ル) メチルトリフラート

3-テトラヒドロフランメタノール2.0g、無水トリフルオロメタンスルホン酸5.9g、ビリジン2.0g、ジクロロメタン50mlを室温で1時間機拌した。反応溶液に水を注ぎ有機層を分取、1規定塩酸、水、飽和食塩水で洗浄、乾燥、濃縮し4.0gの(テトラヒドロ-3-フラニル)メチルトリフラートを得た。

【0085】実施例 1 1-{(テトラヒドロ-3-フラニル)メチル}-2-(ニトロイミノ)-5-メチルへキサヒドロ-1,3、5-トリアジン(化合物No.1)

1- ((テトラヒドロー3-フラニル)メチル)-2- ニトログアニジン1.10g、ホルムアルデヒド(35%水溶液)1.53g、メチルアミン(40%水溶液)0.69g、エタノール20mlの混合物を、50℃で4時間撮拌した。反応液を減圧濃縮し、得られた油状物をカラムクロマトグラフィーで精製し、1- ((テトラヒドロー3-フラニル)メチル)-2-(ニトロイミノ)-5-メチルへキサヒドロー1、3、5-トリアジン1.50gを白色結晶として得た。

【0086】実施例 2  $1-\{(テトラヒトロー3-フラニル)メチル\}-2-(ニトロイミノ)-3.5-ジメチルへキサヒドロー1.3.5-トリアジン(化合物No 2)$ 

1-((テトラヒドロ-3-フラニル)メチル)-2-(ニトロイミノ)-5-メチルヘキサヒドロ-1、3、 5-トリアジンの、30g、水素化ナトリウムの、05 4g、DMF7mIの混合物を、50℃で30分間撹拌 した。次に、メチルヨーダイドの、21gを加え70℃ で2時間撹拌した。反応液を飽和食塩水に排出し、塩化 50

メチレンで数回抽出し、塩化メチレン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮し、得られた粗油状物をカラムクロマトグラフィーで精製し、0.15gの1-((テトラヒドロー3-フラニル)メチル}-2-(ニトロイミノ)-3,5-ジメチルペキサヒドロ-1,3、5-ドリアジンを得た。

16

【0087】実施例 3 1-{(テトラヒドロ-3-フラニル) メチル}-2-(ニトロイミノ)-3-アリル-5-メチルヘキサヒドロ-1,3.5-トリアジン (化合物No.5)

1- ((テトラヒドロー3-フラニル)メチル)-2-(ニトロイミノ)-5-メチルヘキサヒドロー1、3、5-トリアジン0、30g、水素化ナトリウム0、054g、DMF?mlの混合物を50℃で30分間攪拌した。次に、アリルブロミド0、19gを加え、70℃で2時間攪拌した。反応液を飽和食塩水に排出し、塩化メチレン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮し、得られた粗油状物をカラムクロマトグラフィーで精製し、0、26gの1-{(テトラヒドロー3-フラニル)メチル}-2-(ニ

((テトラヒドロー3 - フラニル)メチル) - 2 - (ニ トロイミノ) - 3 - アリル - 5 - メチルヘキサヒドロー 1、3、5 - トリアジンを得た。

【0088】実施例 4  $1-\{(テトラヒドロ-3-フラニル)メチル\}-2-(ニトロイミノ)-3.5-ジメチルへキサヒドロ-1.3,5-トリアジン(化合物No.2)$ 

1、5-ジメチル-2-ニトロイミノへキサヒドロー
1、3、5-トリアジン2、5g、DMF 12m1中に
室温で60%水素化ナトリウム0、65gを加え1時間
機拌後、室温で3-テトラヒドロフランメチルトリフラート4、0gを加え、50℃で2時間撹拌した。室温に
冷却後、反応液を水に注ぎ、ジクロロメタンで抽出、乾燥、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル:ヘキサン=1:1)で精製し、1、9gの1-{(テトラヒドロ-3-フラニル)メチル}-2-(ニトロイミノ)-3、5-ジメチルへキサヒドロ-1、3、5-トリアジンを得た。

【0089】実施例 5 5-エチル-3-メチル-2 -ニトロイミノ-1-(テトラヒドロ-3-フラニル) 40 メチルへキサヒドロ-1 3、5-トリアジン(化合物 No. 6)

5-エチル-1-メチル-2-ニトロイミノヘキサヒドロ-1、3、5-トリアジン0.508、アセトニトリル中、室温で水素化ナトリウム0.12gを加え.50℃で1時間機拌後、室温で(テトラヒドロ-3-フラニル)メチルトリフラート0.60gを加え、50℃で2時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル:アセトン=2:1)で精製し、0.508の5-エチルー3-メチル-2-ニトロイミノ-1-(テトラヒドロー

3-フラニル) メチルヘキサヒドロー1、3、5-トリ アジンを得た。

【0090】実施例 6 5-ベンジルー3-メチルー 2ーニトロイミノニュー (テトラヒドロー3ーフラニ ル) メチルヘキサヒドロー1、3、5-トリアジン(化 台物No. 8)

(テトラヒドロー3ーフラニル) メチルプロマイド 1. 70 g、5 - ベンジル - 1 - メチル - 2 - ニトロイ ミノヘキサヒドロー1、3、5ートリアジン 3.50 g. KOH 0. 8g, DMF 10g&120°CC5 10 時間攪拌後、反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出、水 ・洗、乾燥、濃縮して得られた油状物をシリカゲルカラム。 クロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル:アセトン = 2:1) で精製し、0.70gの5-ベンジルー3-メチルー2ーニトロイミノー1ー(テトラヒドロー3ー フラニル) メチルヘキサヒドロー1、3、5ートリアジ\* ^

\*ンを得た。

【0091】参考例 6 ....

試験例において比較化合物として用いる比較化合物 (1)を、実施例1と同様にして台成した。その物性値 を以下に示す。

 $\delta_{\text{TMS}}$  (CDCl<sub>2</sub>)(ppm):1.40-1.57(1H,m),1.77-2.10(3H,m), 2.67(3H,s),3.00-3.14(1H,m),3.05(3H,s),3.67-4.18(4 H,m), 4.30(2H,s), 4.35(1H,d, J=12.5), 4.61(1H,d, J=12.5)

 $\nu_{\rm max}$  (KBr) (cm<sup>-1</sup>):1610,1363,1308,1054 m.p.:143-145°C

【0092】上記実施例1から6と同様の方法に従っ て、合成した式(1)の化合物の代表例を上記実施例の 化合物と共に第1表(表1~3)に示した。

[0093] 【表1】

第	1	쿵

化合物No.	物性質
R <sub>1</sub> R <sub>2</sub>	
1 H Ne	δ <sub>της</sub> (CDCl <sub>3</sub> ) (ppm): 1.61-1.71 (1H, m), 2.01-2.11 (1H, m), 2.67-2.72 (1H, m), 2.63 (3H, s), 3.41-3.60 (2H, m), 3.78-3.95 (4H, m), 4.30 (2H, s), 4.35 (2H, s), 9.62 (1H, br-s) ν <sub>εντ</sub> (KBr) (cm <sup>-1</sup> ): 3294, 2869, 1596, 1188 m. p.:117.5-118.9°C
2 Ne Ne	δ <sub>γηβ</sub> (CDCl <sub>g</sub> ) (ppm):1.63-1.71(1H, m), 2.02-2.12(1H, m), 2.54-2.63(1H, m), 2.67(3H, s), 3.05(3H, s), 3.26-3.93 (6H, m), 4.29(2H, s), 4.32(2H, s) ν <sub>αβε</sub> (neat) (cm <sup>-1</sup> ):3482,2940,2873,1608,1375,1290
.3 Rt Ne	δ <sub>THS</sub> (CDCl <sub>3</sub> ) (ppm): 1. 24(3H, I, J=7. 3H <sub>8</sub> ), 1. 58-1. 71(1H, m) 1. 99-2. 19(1H, m), 2. 59-2. 62(1H, m), 2. 67(3H, s), 3. 31-3. 57 (3H, m), 3. 69-3. 92(4H, m), 4. 36(2H, s), 4. 39(2H, s) ν <sub>eat</sub> (neat) (cm <sup>-1</sup> ): 1613, 1325
4 propargyl Ne	δ <sub>γμ</sub> , (CDC1 <sub>3</sub> ) (ppm): 1.54-1.71 (1H, m), 2.00-2.13 (1H, m), 2.54-2.63 (1H, m), 2.38 (1H, t, I=2.2H <sub>2</sub> ), 2.65 (3H, s), 3.25- 3.96 (6H, m), 4.22 (2H, d, I=2.2H <sub>2</sub> ), 4.28 (2H, s), 4.36 (2H, s) ν <sub>αμτ</sub> (neat) (cm <sup>-1</sup> ): 3252, 1603, 1293

20

19 第1表(つづき)

化合物No.	*************************************
R₁ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
5	δ <sub>135</sub> (CDCl <sub>3</sub> ) (ppm): 1.54-1.70(1H, m), 2.01-2.13(1H, m),
CH: CH=CH:	2. 54-2. 62 (1H, m), 2. 64 (3H, s), 3. 26-3. 94 (6H, m), 4. 01
Ne	(2H, d, J=6. 5H2), 4. 27(2H, 8), 4. 34(2H, 8), 5. 28-5. 37(2H, m)
	ν <sub>чιτ</sub> (neat) (cm <sup>-1</sup> ):2956, 1594, 1298
6	∂ TMS (CDC1,) (ppm):1.19(3H, t, I=7.3),1.57-1.69(1H, m).
Ne ·	1.98-2.10(1H, m), 2.50-2.62(1H, m), 2.86(2H, q, J=7.3),
Bt	3.04(3H, s), 3.42(1H, dd, J=7.3, J=13.9), 3.48(1H, dd,
	J=5.1, J=8.8), 3.61(1H, dd, J=7.3, J=13.9), 4.71-4.92
. *	(3H, m), 4. 36 (2H, s), 4. 38 (2H, s)
	ν <sub>απτ</sub> (neat).(cm-1):1606,1879,1278
7	δ TMS (CDCl₂) (ppm):1.19(6H, d, J=6.6), 1.56-1.87(1H, m),
lle	1.98-2.11(1H, m), 2.59-2.65(1H, m), 3.04(3H, s), 3.18
Pr-iso	(1H, septet, J=6.6), 3. 33(1H, dd, J=7.3, J=13.9), 3. 49
	(1H, dd, J=5. 9, J=8. 8), 3. 61 (1H, dd, J=7. 3, J=13. 9), 3. 71-
· · ·	3.91(38, m), 4.43(28, s), 4.45(28, s)
:	V (neat) (cm-1):1609, 1386, 1272

[0095]

# \* \*【表3】

#### 第1表 (つづき)

化合物No.	'	物	性	値	
R <sub>1</sub>				•	
R,					·
8	ô TMS (CDC1, ) (p	ppa):1.59-	1.69(1	<b>6, ≥)</b> , 1. 1	99-2.10(1 <b>H, m</b> ),
Me	2.46-2.58(1H, i	D. 3. 03 (3H	s).3.	32 (1H. d	d. J=7, 3, J=13, 9)
		<b>-</b> ,	,		-,
CFL Pb	3.45(1H, dd, J=	•			-
CIL Pb	1 .	8. 8, J=5. 9)	3.60(	1H, dd, J	=8. 1, J=13. 9),
СП. РЬ	3.45(1H, dd, J=	B. 8, J=5, 9) D), 3, 98 (2H	3.60(	1H, dd, J	=8. 1, J=13. 9),
CIL Pb	3. 45 (15, dd, J=8 3. 70–3. 89 (31, i	8. 8, J=5. 9) 1), 3. 98 (2H . 11)	, 3. 60( , <sub>8</sub> ), 4.	1H, dd, J 31 (2H, s	=8. 1, J=13. 9),

[0096] 次に製剤例をあげて本発明組成物を具体的 に説明する。

### 製剤例 1

本発明化合物20部、ソルボール355S(東邦化学 製、界面活性剤)10部、キシレン70部、以上を均一 に攪拌混合して乳剤を得た。なお部は重量部を表す。

#### 【0097】製剤例 2

本発明化合物 1 () 部、アルキルナフタレンスルホン酸ナ トリウム 2 部 リグニンスルホン酸ナトリウム 1 部、ホ 50

ワイトカーボン5部、ケイソウ土82部、以上を均一に 機拌混合して水和剤100部を得た。

## [0098]製剤例 3

本発明化合物() 3部、ホワイトカーボン() 3部を均一に混合し、クレー() 2部、ドリレスA(三共製)() 2部を加えて均一に粉砕混合し、粉剤()()部を得た。

#### 【()()99】製剤例 4

本発明化台物2部、ホワイトカーボン2部、リグニンス

ルホン酸ナトリウム2部。ベントナイト94部。以上を 均一に粉砕混合後、水を加えて混練し、造粒乾燥して粒 削100部を得た。

【0100】製剤例 5

本発明化合物2()部およびポリピニルアルコールの2() %水溶液5部を充分機拌混合した後、キサンタンガムの ()、8%水溶液75部を加えて再び撹拌混合してフロア ブル剤100部を得た。

[0101]製剤例 6

本発明化合物 1 () 部、カルボキシメチルセルロース 3 部 リグニンズルホン酸ナトリウム2部、ジオクチルス ルホサクシネートナトリウム塩1部、水84部を均一に米 \*湿式粉砕し、フロアブル剤100部を得た。

【0102】次に、本発明の式(1)で表される化合物 が優れた殺虫活性を有することを明確にするために以下 の試験例により具体的に説明する。

ヒメトビウンカに対する効果 試験例 1 本発明化台物を所定濃度のアセトン溶液とし、数本に東 わたイネ苗(約3葉期)に3ml散布する。風乾後、処・ 理菌を金網円筒で覆い、内部へヒメトビウンカ雌成虫 1 ()頭づつを放って25 Cの恒温室に置き、48時間後に 死虫率を調査した。結果を第2表(表4)に示した。

[0103]

【表4】

第2表 ヒメトビウンカに対する効果

供試化合物	死虫率 (%)
	100ppm
化合物No. 1	3 0
化合物No. 2, 6, 7	100
比較化合物	Ò

比較化合物(1):1-((テトラヒドロー2-フラニー、※理凿を金網円筒で覆い、内部へ抵抗性ツマグロヨコバイ \*\* ル) メチル - 2-ニトロイミノー5-メチルヘキサヒ ドロー1、3、5ートリアジン

【0104】試験例 2. 抵抗性ツマグロヨコバイに 対する効果

本発明化合物を所定濃度のアセトン溶液とし、数本に束 30

わたイネ苗(約3葉期)に3ml散布する。風乾後、処X 第3表 抵抗性ツマグロヨコバイに対する効果

雌成虫10頭づつを放って25°Cの恒温室に置き、48° 時間後に死虫率を調査した。 結果を第3表(表5)に示 した。 [0105]

【表5】

供試化合物	死虫率 (%)
	100ppm
化合物No. 1, 2, 6, 7, 8	100
比較化合物(1)	0

比較化合物(1):1-((テトラヒドロー2-フラニ ル) メチル} -2-ニトロイミノー5-メチルヘキザヒ Fロ-1、3.5-トリアジン

【0106】試験例 3 チャバネゴキブリに対する効

供試化合物を所定濃度のアセトン溶液に調整し、直径9 cm、深さ9cmのガラスシャーレに1m1づつ加え

た。シャーレを室内に静置してアセトンを留去させた 後、チャバネゴキブリ雄の成虫を10頭づつ25℃で放 飼して、48時間後に死中率を測定した。結果を第4表 (表6) に示した。

[0:107]

【表6】

供試化合物	 死虫率(%)
and the second of the second o	 lmg/dish
化合物No. 2	100
比較化合物 (2)	0

比較化合物(2): 1-(2-9ロロビリジン-5-4ルメチル)-2-ニトロイミノ-5-メチルヘキサヒトロ-1、3、5-トリアジン

[0108]

【発明の効果】本発明の式(1)で表される新規(テトラヒドロー3ーフラニル)メチルトリアジン誘導体は高い投虫力と広い殺虫スペクトラムを有する化台物である。

\* [0109]本発明の式(1)で表される新規(テトラヒドロー3-フラニル)メチルトリアジン誘導体は本発明の製造法により容易に製造することができる。 【0110】また、本発明の式(1)で表される新規(テトラヒドロー3-フラニル)メチルトリアジン誘導体を含有する農薬は殺虫剤として優れた特性を具備し有用である。

フロントページの続き

(51) Int.Cl.

識別記号 广内整理番号

FI

技術表示箇所

C 0 7 D 307:06)

(72)発明者 白石 史郎

千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学 株式会社内 (72)発明者 大沼 一富

千葉県茂原市東郷1144番地 三并東圧化学 株式会社内 【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第2区分

【発行日】平成13年2月13日(2001 2 13)

[公開番号]特開平7-173157

【公開日】平成7年7月11日(1995.7.11)

【年通号数】公開特許公報7-1732

[出願番号] 特願平6-243115

【国際特許分類第7版】

CO7D 405/06 251

A01N 43/64 104

51/00

//(C07D 405/06

251:08

307:05

[FI]

CO7D 405/06 251

A01N 43/64 104

51/00

#### 【手続補正書】

【提出日】平成11年10月6日(1999)10.

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正内容】

【書類名】

明細書

【発明の名称】 殺虫性テトラヒドロフラン誘導体

【特許請求の範囲】

【請求項1】 式(1a)(化1)

[fti]

(式中、R、 は水素原子 炭素数2~5のアルケニル 基 炭素数2~5のアルキニル基、置換ペンジル基を表わし、R、 は水素原子、置換ペンジル基を表わす。) で表される (テトラヒドロー3ーフラニル) メチルトリアジン誘導体

【請求項2】 式(2)(比2) 【化2】

(式中、R、は水素原子 炭素数1~5のアルキル基、炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~5のアルキニル基、畳換されてもよいベンジル基を表す。)で表される化合物と式(3)(化3)

**F,-NH**, (3)

[(k3]

(式中、R、は水素原子、炭素数1~5のアルキル基、 置換されてもよいベンジル基を表す。)で表されるアミン類をホルムアルデヒド (ホルマリン)の存在下 反応 させる式(1)(化4) 【化4】

(式中、R、は水素原子、炭素数1~5のアルキル 基 炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~5のアルキニル基、置換されていてもよいペンジル基を表わし、R。は水素原子、炭素数1~5のアルキル基、置換されていてもよいペンジル基を表わす。)で表される(テトラヒドロー3-フラニル)メチルトリアジン誘導体の製造方法。

【請求項3】 式(4)(化5) 【化5】

## MHR, CH,S-C-NNO, (4)

(式中、R、は水素原子、炭素数1~5のアルキル基 炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~5のアルキニ ル基 置換されてもよいベンジル基を表す。)で表される化合物と式(5)(化6) 【化6】

で表される (テトラヒドロ-3-フラニル) メチルアミンを反応させる論求項2記載の式 (2) で表される (テトラヒドロ-3-フラニル) メチルグアニジン誘導体の製造方法。

【請求項4】 式(6)(化7) 【化7】

(式中、R、は水素原子、炭素数1~5のアルキル基、 炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~5のアルキニ ル基、置換されてもよいベンジル基を表わし、R。は水 素原子、炭素数1~5のアルキル基、置換されてもよい ペンジル基を表す。)で表される化合物と式(7)(化 8)

[[18]

(式中、Xはハロゲン原子、トルエンスルホニルオキシ基、メタンスルホニルオキシ基、トリフルオロメタンスルホニルオキン基を表す。) で表される化合物を反応させる式(1)(化9)

[化9]

(式中、R、 は水素原子、炭素数1~5のアルキル 基、炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~5のアル キニル基、畳換されていてもよいベンジル基を表わし、 R。 は水素原子、炭素数 1 ~ 5 のアルキル基、置換されていてもよいベンジル基を表わす。) で表される (テトラヒドロー3-フラニル) メチルトリアジン誘導体の製造方法。

【論求項5】 式(8)(化10) 【化10】

(式中、R)は水素原子、炭素数1~5のアルキル基、 置換されてもよいペンジル基を表す。)で表される化台 物と式(9)(化11)

[[1]]

$$R_1 - X$$

(式中、R、は炭素数1~5のアルキル基、炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~5のアルキニル基 置換されてもよいベンジル基を表わし、Xはハロゲン原子、トルエンスルホニルオキン基、メタンスルホニルオキシ基 トリフルオロメタンスルホニルオキシ基を表す。)で表される化合物を反応させる式(1)(化12)【化12】

(式中、R、は水素原子、炭素数1~5のアルキル基 炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~5のアルキニ ル基、置換されていてもよいベンジル基を表わし、R、 は水素原子、炭素数1~5のアルキル基、置換されてい てもよいベンジル基を表わす。)で表される(テトラヒ ドロー3 - フラニル)メチルトリアジン誘導体の製造方 法

【請求項6】 請求項1記載の化合物を有効成分として 含有する殺虫剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は新規な(テトラヒドロー3-フラニル)メチルトリアジン誘導体、その製造法、該誘導体を有効成分として含有する殺虫剤に関するものである。本発明の(テトラヒドロー3-フラニル)メチルトリアジン誘導体は農業分野において農業(特に、殺虫剤)として有用である。

[0002]

【従来の技術】従来より、トリアジン環を有する殺虫性 化合物は知られている(WO91/01978公報、特 開平3-218370公報. 特開平3-29-1267公 報、特開平4-273863公報、特開平4-2438 76公報等)。しかし、これらの殺虫性化合物の中で見 るべき活性のある化台物はビリジン誘導体、あるいはチ アゾール誘導体に限られていた。

[0003]

【本発明が解決しようとする課題】従って本発明は、前 記のピリジルメチル基、あるいはチアゾリルメチル基を 分子中に有せず 優れた殺虫活性を示す新規 (テトラヒ ドロー3ーフラニル)メチルトリアジン誘導体。その容 易な製造法、それを有効成分として含有する高活性の殺 中剤を提供することを課題とする。

[0004]

【課題を解決するための手段および作用】本発明者らは、 前記課題を解決すべく鋭意検討した結果、式(1)で表 される新規(テトラヒドロー3-フラニル)メチルトリ アジン誘導体が優れた殺虫活性を有することを見い出って し、本発明を完成した。

[0005] すなわち、本発明は式(1a)(化13) [0006]

[(t13]

【0007】(式中、R、は水素原子、炭素数2~5 のアルケニル基、炭素数2~5のアルキニル基、置換べ ンジル基を表わし、R、 は水素原子、置換ベンジル基 を表わす。)で表される(テトラヒドロー3ーフラニ ル)メチルトリアジン誘導体、及び式(2)(化14) [0008] [1114]

. アルキル基、炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~ 5のアルキニル基、置換されてもよいベンジル基を表 す。) で表される化合物と式(3)(化15)

[0010] ·【化15】

アルキル基、置換されてもよいベンジル基を表す。)で

表されるアミン類をホルムアルデヒド(ホルマリン)の 存在下、反応させる式(1)(化16) [0012] [化16]

【0013】(式中、R、は水素原子、炭素数1~5 のアルキル基 炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2 ~5のアルキニル基、置換されていてもよいベンジル基 を表わし、R。 は水素原子、炭素数1~5のアルキル 基、置換されていてもよいベンジル基を表わす。) で表 される (テトラヒドロー3-フラニル) メチルトリアジ ン誘導体の製造方法、及び式(4)(化17) [0014] 【化17】

【0015】(式中、R.は水素原子、炭素数1~5の) アルキル基、炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~ 5のアルキニル基、置換されてもよいベンジル基を表 す。)で表される化合物と式(5)(化18) [0016] [{k18}

【0017】で表される(テトラヒドロー3ーフラニ ル) メチルアミンを反応させる式(2) で表される(テ トラヒドロー3-フラニル) メチルグアニジン誘導体の 製造方法、及び式(6)(化19)

[0018] [化19]

【0019】(式中、R、は水素原子、炭素数1~5の アルキル基、炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~ 5のアルキニル基、置換されてもよいベンジル基を表わ し、R、は水素原子、炭素数1~5のアルキル基、置換 【()() 1 1】 (式中、R、は水素原子、炭素数 1~5の されてもよいベンジル基を表す。)で表される化合物と 式(7)(化20)

[002.0] [H20]

【0021】(式中、Xはハロゲン原子、トルエンスルホニルオキシ基、メタンスルホニルオキシ基、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基を表す。)で表される化合物を反応させる式(1)(テトラヒドロー3-フラニル)メチルトリアジン誘導体の製造方法、及び式(8)(化21)

[0022]

[化21]

【0023】(式中、R、は水素原子、炭素数1~5の アルキル基、置換されてもよいベンジル基を表す。)で 表される化合物と式(9)(化22)

[0024]

【化22】

$$R_i - X$$
 (9)

(式中、R、は炭素数1~5のアルキル基、炭素数2~5のアルケニル基、炭素数2~5のアルキニル基、置換されてもよいベンジル基を表わし、Xはハロゲン原子、トルエンスルホニルオキシ基、メタンスルホニルオキシ基・トリフルオロメタンスルホニルオキシ基を表す。)で表される化合物を反応させる式(1)の(テトラヒトロー3ーフラニル)メチルトリアジン誘導体の製造方法、及び式(1)で表される化合物を有効成分として含有することを特徴とする殺虫剤に関する。

【0025】すなわち、本発明は式(1a)で表される新規(テトラヒドロー3-フラニル)メチルトリアジン誘導体、式(1)で表される(テトラヒドロー3-フラニル)メチルトリアジン誘導体の製造法、それを有効成分として含有する殺虫剤、及び式(2)で表される化合物の製造法に関する。

【0026】上記式中のR.、R.に関してアルキル基の典型的な例としてはメチル基、エチル基、n-プロピル基、n-プチル基、iso-プチル基、iso-ブチル基、sec. -ブチル基、tert. -ブチル基、n-ペンチル基、ネオペンチル基等があげられる。アル

ケニル基の典型的な例としてはアリル基、2ープテニル基の典型的な例としてはプロバルギル基、2ープチニル基等があげられ、アルキニル基の典型的な例としてはプロバルギル基、2ープチニル基等があげられ、置換されていても良いペンジル基の典型的な例としては4ーメチルペンジル基、4ー1・エトキシベンジル基、4ークロロベンジル基、4ーフルオロベンジル基等があげられる。

【0027】上記式中のR. R. は関してアルケニル基の典型的な例としてはアリル基 2ープテニル基、2ーペンテニル基等があげられ、アルキニル基の典型的な例としてはプロバルギル基、2ープチニル基 2ーペンチニル基等があげられ、置像ペンジル基の典型的な例としては4ーメチルペンジル基、4ーterープチルペンジル基、4ーメトキシペンジル基、4ーエトキシペンジル基、4ークロロペンジル基、4ーフルオロペンジル基等があげられる。

【0028】R、、R、に関して好ましいアルキル基としてはメチル基、エチル基、n-ブロビル基、iso-ブロビル基、n-ブチル基 iso-ブチル基 se c.-ブチル基等があげられ、好ましいアルケニル基としてはアリル基等があげられ、好ましいアルキニル基としてはプロバルギル基等があげられ、好ましい置換されていても良いベンジル基としてはペンジル基、4-メチルベンジル基、4-メトキンベンジル基、4-クロロベンジル基、1so-ブロビル基、n-ブチル基、iso-ブロビル基、n-ブチル基、1so-ブチル基、4-クロロベンジル基 4-メトキシベンジル基、4-クロロベンジル基等があげられる。

【0029】R、 R, に関して好ましいアルケニル 基としてはアリル基等があげられ、好ましいアルキニル 基としてはプロバルギル基等があげられ、好ましい置換 ペンジル基としてはペンジル基、4-メチルペンジル 基 4-メトキシペンジル基等があげられる。R、 R. に関してより好ましい置換基は-メトキシペンジル基、4-クロロペンジル基等があげられる。

【0030】式(1)の化合物は下記の反応式(1) (化23)により製造することができる。

[0031]

[ft23]

反応式 (1)

【0032】(式中、R、R、は前記の意味を表す。)

すなわら式(2)で表される化台物と式(3)で表されるアミン類をホルムアルデヒド(ホルマリン)の存在下、反応することにより容易に、かつ高収率で製造することができる。

【0033】反応は必要により触媒の存在下、各種溶媒中で反応させて容易に製造することができる。溶媒としては水をはじめ、メタノール、エタノール、プロバノール、プタノール等のアルコール類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、ヘキサン、ヘプタン、石油ペンジン等の脂肪族炭化水素類、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1、3ージメチルー2ーイミダゾリジノン、1ーメ、チルー2ーピロリジノン等の非プロトン性極性溶媒、エ\*

反応式 (2)

\* チルエーテル、シイソプロビルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、デトラヒドロフラン、シオキサン等のエーテル類、アセトニトリル、プロピオニトリル等のニトリル類、アセトン、シイソプロピルケトン等のケトン類等を用いることができる。

【0034】反応温度および反応時間は広範囲に変化させることもできるが、一般的には、反応温度は-30~200℃、好ましくは室温~150℃、反応時間は0.01~50時間、好ましくは0.1~15時間である。【0035】式(2)の化合物は下記の反応式(2)(化24)により製造することができる。【0036】

[it24]

【0037】(式中、R、は前記の意味を表す。) すなわら(4)で表される化台物と式(5)で表される (テトラヒドロー3ーフラニル)メチルアミンを反応させるととにより容易に、かつ高収率で製造することができる。また、式(5)で表されるアミンは前記式(7)で表される化合物とフタルイミドカリウム等より容易に製造することができる。

【0038】反応は必要により塩基あるいは触媒の存在下、各種溶媒中で反応させて容易に製造することができる。塩基としては炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等の炭酸塩類、燐酸三カリウム、燐酸一水素ニカリウム、燐酸一水素ニナトリウム等の燐酸塩類、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム等の酢酸塩類等を使用することができる。

【0039】触媒としては4-(ジメチルアミノ)ピリジン DBU トリエチルアミン、ジアザビシクロウンデセン等有機塩基類、p-トルエンスルホン酸、メタンスルホン酸等のスルホン酸類、硫酸、塩化水素、リン酸等の鉱酸類、イオン交換樹脂、シリカゲル類、ゼオライト等を使用することができる。

【りり40】溶媒としては水をはじめ、メタノール、エ

タノール、プロパノール ブタノール等のアルコール 類 ベンゼン トルエン キシレン等の芳香族炭化水素 類 ヘキサン ヘブタン 石油ベンジン等の脂肪族炭化 水素類、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド 1,3-ジメチルー2ーイミダゾリジノン 1-メチルー2ーピロリジノン等の非プロトン性極性溶媒、エチルエーテル、ジイソプロピルコーテル、1,2-ジメトキシエタン テトラヒドロフラン ジオキサン等のエーテル類、アセトントリル、プロピオニトリル等のニトリル類、アセトン、ジイソプロピルケトン等のケトン類等を用いることができる。 【0041】反応温度および反応時間は広範囲に変化させることもできるが 一般的には、反応温度は-20~

【0041】反応温度18よび反応時間は広範囲に変化させることもできるが、一般的には、反応温度は-20~200℃、好ましくは0~150℃ 反応時間は0 0 1~050時間、好ましくは0 1~15時間である。 【0042】式(1)の化合物は下記の反応式(3)(化25)により製造することもできる。

[0043]

(化25)

【() () 4 4 () (式中、R, R, Xは前記の意味を表す。)

すなわら、式(6)で表される化合物と式(7)で表される化合物との反応により容易に、かつ高収率で製造することができる。

【0045】反応は必要により塩基あるいは触媒の存在下、各種溶媒中で反応させて容易に製造することができる。塩基としては水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の水酸化アルカリ金属類、水素化カリウム、水酸化カルシウム等の水酸化アルカリ土類金属類、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の水素化アルカリ金属類、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の水素化アルカリ金属類、水素化カリウム、サトリウム、サトリウム、焼酸一水素二ナトリウム、焼酸一水素二カリウム、焼酸一水素二ナトリウム等の焼酸塩類、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム等の酢酸塩類、4~(ジメデルアミノ)ピリジン、DBU、トリエチルアミン、ジアザビシクロウンデセン等有機塩基類等を使用することができる。

【0046】溶媒としては水をはじめ、メタノール、エキ 反応式(4) \*タノール、プロバノール、ブタノール等のアルコール類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、ヘキサン、ヘプタン、石油ペンジン等の脂肪族炭化水素類、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1、3ージメチルー2ーピロリジノン等のピーンでは、エチルエーテル、ジイソプロピーンが、1、2ージメトキシエタン、テトラピドフラン、ジオキサン等のエーテル類、アセトニトリル、プロピオニトリル等のエーテル類、アセトニトリル、プロピルケトン等のケトン頻等を用いることができる。【0047】反応温度および反応時間は広範囲に変化させることもできるが、一般的には、反応温度は一30~200℃、好ましくは-20~150℃、反応時間はの01~50時間、好ましくは0.1~15時間であ

【0048】また式(1)の化台物は下記の反応式 (4) (化26)により製造することもできる。 【0049】 【化26】

$$O \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow H_1 - X \xrightarrow{(B)} O \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow N - R_1$$

$$(B) \qquad (B) \qquad (B)$$

【0050】(式中、R, R, Xは前記の意味を表す。)

式(8)で表される化合物と式(9)で表される化合物 との反応により容易に、かつ高収率で製造することができる。

【0051】反応は必要により塩基あるいは触媒の存在下、各種溶媒中で反応させて容易に製造することができる。塩基としては水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の水酸化アルカリ金属類、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の水酸化アルカリ土類金属類、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の水素化アルカリ金属類、ナトリウムメチラート、ナトリウムエチラート等のアルカリ金属アルコラート類、酸化ナトリウム等のアルカリ金属酸化物類、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、燐酸一水素ニカリウム、燐酸一水素ニナトリウム等の燐酸塩類、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム等の酢酸塩類、4-(ジメチ

ルアミノ)ピリジン、DBU、トリエチルアミン・ジア ザビシクロウンデセン等有機塩基類等を使用することが できる。

【0052】溶媒としては水をはじめ、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール等のアルコール類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、ヘキサン、ヘブタン、石油ベンジン等の脂肪族炭化水素類、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジメチルアセトアミド、ジメチルスルボキシド、1、3ージメチルー2ーイミダソリジノン、1ーメチルー2ーピロリジノン等の非プロトン性極性溶媒、エチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、1、2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、アセトン、ジイソプロピルケトン等のケトン類等を用いることができる。

【0053】反応温度および反応時間は広範囲に変化させることもできるが、一般的には、反応温度は-30~

200℃、好ましくは-20~150℃、反応時間は 0.01~50時間、好ましくは0.1~15時間で ある。出発物質である式(8)で表される化台物は式 (1)で表される化台物のR、が水素原子の化台物であ り本発明の反応式(1)の方法により製造するごとがで きる。

【0054】式(1)で表される化合物は異性体(c r s - 及び t r a n s - 異性体)並びに互変異性体として存在しうる。また、テトラヒドロフラン環の3位に不寿炭素が存在し、光学活性異性体、ラセミ体及び任意の割台の混合物として存在しうる。この種の全ての異性体及び互変異生体、並びにその混合物も本発明に包含される。

【0055】また、式(4)あるいは式(6)で表される出発物質は公知化台物あるいは類似の公知方法に従って製造することができる化合物であり、WO91/01978公報、特開平3-291267公報、特開平4-273863公報、特開平4-243876公報、特開平4-074158公報、特開平4-120054公報:等に従い製造することができる。

[0056] 従来より、トリアジン環を有する殺虫性化合物は数多く知られている。しかしながらこれらの殺虫性化合物の中で見るべき活性のある化合物はピリジン誘導体に限られていた。しかし、本発明の式(1)で表される化合物はピリジン、チアゾールを持たないにもかかわらず極めて卓越した殺虫作用を示す。また(テトラヒドロー3ーフラニル)メチル基を(テトラヒドロー2ーフラニル)メチル基を(テトラヒドロー2ーフラニル)メチル基を(テトラヒドロー2ーフラニル)メチルを変換すると全く活性が消失することは驚くべきことである。
[0057]本発明の式(1)で表される誘導体は強力な殺虫作用を持ち、殺虫剤として農業、園芸、畜産、林業、防疫、家屋等の多様な場面において使用することができる。また、本発明の式(1)で表される誘導体は植物、高等動物、環境等に対して害を与えることなく、有害昆虫に対して的確な防除効果を発揮する。

【0058】その様な害虫としては例えば、アワヨトゥ、イネヨトゥ、フタオピコヤガ、タマナヤガ、ワタアカキリバ、オオタバコガ、ワタミムシ、シロイチモジョトゥ、ハスモンヨトゥ、カブラヤガ、ヨトゥガ、タマナギンウワバ、ニカメイガ、コブノメイガ、サンカメイガ、ナシオオシンクイ、ハイマダラメイガ、マメノメイガ、イネットムシ、ワタアカミムジ、ジャガイモガ、モンシロチョウ・ノシノマダラメイガ、チャノコカクモンハマキ、キンモンホソガ、ミカンハモグリガ、マメシンクイガ、モモシンクイガ、ブドウスカンバ、チャノホソガ、コナガ、イガ等の鱗翅目害虫;

【0059】タバココナジラミ、オンシツコナジラミ、 ミカントゲコナジラミ、ワタアプラムシ、ユキヤナギア

ブラムシ、リンゴアブラムシ、リンゴワタムシ、モモア カアプラムシ、ダイコンアプラムシ、ニセダイコンアプ ラムシ、マメアプラムシ、コミカンアプラムシ、ミカン プロアプラムシ ブドウネアブラムシ ムギミドリアブ ラムシ、ジャガイモヒゲナガアブラムシ、チャノミドリ ヒメヨコバイ・フタテンヒメヨコバイ、ジャガイモヒメ・ ヨコバイ、心メトビウンカ、ドビイロウンカ、セジロウ。 ンカープマグロヨコバイ、タイワンヨコバイ、シロオオー ヨコバイ、ルビーロウムシ オリーブカタカイガラム シ サンホーゼカイガラムン、リンゴカキカイガラム シーアカマルカイガラムシーアカホシマルカイガラム シ、ヤノネカイガラムシ、クワコナカイガラムシ、ミカ ンコナカイガラムシ、イセリアカイガラムシ、リンゴギ ジラミ、ミカンキジラミ、ミナミアオカメムシ、ホソヘ リカメムシ、アメリカコバネナガカメムシ、ナジグンバ イ等の半翅目害虫:

【0060】イネミズゾウムシ、ウタミゾウムシ、イネドロオイムシ、キスシノミハムシ、コロラドハムシ、テンサイトビハムシ、Diabrotica spp.、コクゾウ、ケシキスイ、ニシュウヤホシテントウ、インゲンマメゾウムシ、アズキゾウムシ、ヨツモンマメゾウムシ、ドウガネ・ブイブイ、ヒメコガネ、マメコガネ、ゴマダラカミキリ、カンシャクシコメンキ、タバコシバンムシ、ヒメマルカツオブシムシ、コクヌストモドキ、ヒラタキクイムシ等の輸却目害虫:

【0061】アカイエカ、チカイエカ、ハマダラカ、ヒトスジシマカ、イネハモグリバエ、ダイズサヤタマバエ、イネカラバエ、イネミギワバエ、イエバエ、クロキンバエ、タマネギバエ、チチュウカイミバエ、ウリミバエ、ミカンコミバエ等の双翅目書虫;ネギアザミウマ、カキクダアザミウマ、ミナミキロアザミウマ、イネアザミウマ、チャノキイロアザミウマ等のアザミウマ目昆虫;クロゴキブリ、ヤマトゴキブリ、ワモンゴキブリ、チャバネゴキブリ、コバネイナゴ、トノサマバッタ等の直翅目書虫;

【0062】カプラハバチ等の原超目害虫;ナミハダニ、カンザワハダニ、ミカンハダニ、リンゴハダニ、チャノホコリダニ、ミカンサビダニ、ニセナシサビダニ、イエダニ、ツツガムシ類、ケナガコナダニ等のダニ目害虫;その他ノミ、シラミ、シロアリ、ヤスデ、ゲジゲジ、ムカデ類などをあげることができる。

[0063]本発明の式(1)で表される化台物を実際に施用する場合には、他の成分を加えずに単味の形でも使用できるが、防除薬剤として使いやすくするため担体を配合して適用するのが一般的である。

【0064】本発明化合物の製剤化に当たっては、何ちの特別の条件を必要とせず。一般農薬に運じて当業技術の熱知する方法によって乳剤、水和剤、粉剤、粒剤、洗粒剤、フロアブル剤、マイクロカブセル剤、油剤、エアゾール、薫煙剤、毒餌等の任意の剤型に調整でき、これ

ちをそれぞれの目的に応じた各種用途に供しうる。

【0065】とこでいう担体とは、処理すべき部位への 有効成分の到達を助け、また有効成分化台物の貯蔵、輸 送 取扱いを容易にするために配合される液体。固体ま たは気体の台成または天然の無機または有機物質を意味 する。

【0066】 適当な固体担体としては例えばモンモリロナイト、カオリナイト、ケイソウ土、白土、タルク、バーミキュライト、石膏、炭酸カルシウム、シリカゲル、硫安等の無機物質、大豆粉、鍋屑、小麦粉、ペクチン、メチルセルロース、アルギン酸ナトリウム、ワセリン、ラフリン、流動バラフィン、ラード、植物油等の有機物質等があげられる。

【0067】 適当な液体担体としては例えばトルエン、キシレン、クメン、ソルベントナフサ等の芳香族炭化水素類、ケロシン、鉱油等のパラフィン系炭化水素類、メチレンクロリド、クロロホルム、4塩化炭素等のパロゲン化炭化水素、アセトン、メチルエチルケトン、シクロマキサノン等のケトン類、ジオキサン、テトラヒドロフラン、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノメチルエーテルをのエーテル類、酢酸エチルエステル、酢酸グリセリンエステル等のエステル類アセトニトリル、プロピオニトリル等のニトリル類メタノール、エタノール、ロープロパノール、イソプロパノール、エチレングリコール等のアルコール類、ジメチルスルホキシド、水等があげられる。

【0068】さらに本発明の式(1)で表される化合物の効力を増強するために、製剤の剤型、適用場面等を考慮して目的に応じてそれぞれ単独に、または組合わせて以下のような補助剤を使用することもできる。

【0069】乳化、分散、拡展、湿潤、結合、安定化等の目的で使用する助剤としてはリグニンスルホン酸塩類等の水溶性塩基類、アルキルベンゼンスルホン酸塩類、アルキル硫酸エステル類、ポリオキシエチレンアルキルアリールエーテル類、多価アルコールエステル類等の非イオン性界面活性剤、ステアリン酸カルシウム、ワックス等の滑剤、イソプロピルヒドロジエンホスフェート等の安定剤、その他メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カゼイン、アラビアゴム等があげられる。しかし、これらの成分は以上のものに限定されるものではない。

【0070】さらにこれら本発明の式(1)で表される 化合物は2種以上の配合使用によって、より優れた殺虫 活性を発現させることも可能であり、また他の生理活性 物質、例えばアレスリン、テトラメトリン、レスメトリン、フェノトリン、フラメトリン、ベルメトリン、シベ ルメトリン、デルタメトリン、シハロトリン、シフルト

リン、フェンプロバトリン、トラロメトリン、シクロブ ロトリン、フルシトリネート、フルバリネート、アクリー ナトリン、テフルトリン、シラフルオルフェン、ピフェ ントリン、エンペントリン等の合成ビレスロイド系殺虫 削およびこれらの各種異性体あるいは除虫菊エキス、 【0071】 DDVP、シアノホス、フェンチオン、フ ェニトロチオン、ジクロルフェンチオン、テトラクロル - ピンホス、ジメチルピンホス、クロルフェンピンホス、 プロバホス、メチルパラチオン、デメホス、ホキシム、 アセフェート、イソフェンホス、サリチオン、DEP。 EPN、エチオン、メカルバム、ピリダフェンチオン、 ダイアジノン ビリミホスメチル、エトリムホス イソ キサチオン、キナルホス クロルビリホスメチル クロ ルビリホス、ホサロン、ホスメット、メチダチオン エストックス、バミドチオン、マラチオン、フェントエ ート、ジメトエート、ホルモチオン、チオメトン、エチ ルチオメトン、ホレート、テルブホス、オキシデプロホ ス プロフェノホス、プロチオホス スルプロホス、ピ ラクロホス、モノクロトホス、ナレド ホスチアセート 等の有機リン系殺虫剤、

【0072】NAC、MTMC、MIPC、BPMC、XMC、PHC、MPMC、エチオフェンカルブ、ベンダイオカルブ、ピリミカーブ、カルボスルファン、ベンフラカルブ、ベンダイオカルブ、メソミル、オキサミル、アルジカルブ等のカーバメート系役虫剤、

【0073】エトフェンプロックス、フブフェンプロックス等のアリールフロピル エーテル系の殺虫剤 1-(3-フェノキシフェニル)-4-(4-エトキシフェニル)-4-メチルペンタン、1-(3-フェノキシー4-フルオロフェニル)-4-〈4-エトキシフェニル)-4-メチルペンタン等の芳香族アルカン系の殺虫剤

【0074】硫酸ニコチン、ポリナクチン複合体、アベ ルメクチン、ミルベメクチン等の殺虫性天然物。カルタ ップ、チオシクラム、ベンスルタップ、ジフルベンズロ ン、クロルフルアズロン、テフルベンズロン、トリフル ムロン、フルフェノクスロン、イミダクロプリド、ニテ ンピラム、ブプロフェジン、フェノキシカルブ、ビリブ ロキシフェン、メトプレン、ハイドロプレン、キノプレー ン、ベンゾエビン等の殺虫剤、ケルセン、CPCBS、 BPPS、テトラジホン、アミトラズ、ベンゾメート、 フェノチオカーブ、ヘキサチアゾックス、酸化フェンブ タスズ、ジェノクロル、クロフェンテジン、ピリダベ ン、フェンピロキシメート、テブフェンピラド等の殺ダ ニ剤、その他の殺虫剤、殺ダニ剤あるいは殺菌剤、殺線 **虫剤、除草剤、植物生長調整剤、肥料、土填改良資材、** BT剤、微生物の生産毒素、天然または台成の昆虫ホル モン攪乱剤、誘引剤、忌避剤、昆虫病原性微生物類や小 動物類等その他の農業等と混合することによりさらに効 力の優れた多目的組成物をつくることもでき、また相乗

効果も期待できる。

[0075] なお、本発明の式(1)で表される化合物は光、熱、酸化等に安定であるが、必要に応じ酸化防止削あるいは紫外線吸収剤。例えばBHT(2,6-ジーナーブチルー4-メチルフェノール)。BHA(ブチルヒドロキシアニソール)のようなフェノール誘導体、ビスフェノール誘導体、またフェニルーαーナフチルアミン、フェニルーβーナフチルアミン、フェネチジンとアセトンの縮合物等のアリールアミン類あるいはベンソフェノン系化合物類を安定削として適量加えることによって、より効果の安定した組成物を得ることができる。

[0076] 本発明の式(1)で表される化合物の殺虫 剤は該化合物を0.000001~95章量% 好ま しくは 0.0001~50章量%含有させる。

【0077】本発明殺虫剤を施用するには、一般に有効成分0.001~5000ppm、好ましくは 0.01~1000ppmの濃度で使用するのが望ましい。また、10aあたりの施用量は、一般に有効成分で1~3.00gである。

[0078]

[実施例]次の参考例、及び実施例により本発明の内容 を具体的に説明するが、本発明はこれのみに限定される ものではない。

【0079】参考例 1 (テトラヒドロー3-フラニル) メチルトンラート

(テトラヒドロー3-フラニル) メタノール508、トシルクロライド95g、トリエチルアミン52g TH F450mlの混合物を8時間加熱還流した。不溶物を適別後、反応液を減圧減縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル:ヘキサン=1:7)で精製し、114.5gの3-(テトラヒドロ-3-フラニル) メチルトシラートを得た。

【0080】参考例 2 (テトラヒドロー3-フラニル) メチルプロマイド

三臭化リン10g、ピリジン0.8g、エーテル100mlの混合物に(テトラヒドロー3-フラニル)メタノール10gを30mln.で満下し、その後5.5時間 機料した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル:ヘキサン=1:1)で精製し、8.6gの(テトラヒドロー3ーフラニル)メチルプロマイドを得た。

NMR: & ThS (CIXCl<sub>2</sub>)(ppm):1.62-1.76(1H,m),2.05-2.1 6(1H,m),2.70(1H,septet, J=7.3Hz),3.40(2H,dd, J=1.5H z,J=7.3Hz),3.45-3.53(1H,m),3.60(1H,dd,J=5.1Hz,J=8. 8Hz),3.80(1H,t,J=7.3Hz),3.89-3.95(1H,m)

【0081】参考例 3 1-{(テトラヒドロ-3-フラニル)メチル}-2-ニトログアニジン

(テトラヒドロー3ーフラニル) メチルアミン3. ()

8 S-メチル-N-ニトロインチオウレア4.39

g. エタノール20ml. DMAPO. 1gの混合物

を、8時間加熱遠流した。反応液を減圧濃縮し、得られた組油状物をカラムクロマトグラフィーで精製し、1ー{(テトラヒドロー3ーフラニル)メチル}ー2ーニトログアニジンとして、1、30gの白色結晶を得た。 【0082】参考例 4 1ー{(テトラヒドロー3ーフラニル)メチル}ー2ーニトロー3ーメチルグアニジ

(テトラヒドロー3-フラニル) メチルアミン0.55 g. Sーメチル-N-ニトロ-N -メチルイソチオウレア0.30g.エタノール10m1.DMAP0.1 gの混合物を、4時間加熱遠流した。反応液を滅圧濃縮し、得られた粗油状物をカラムクロマトグラフィーで精製し、1-{(テトラヒドロー3-フラニル)メチル}-2-ニトロー3-メチルグアニジンとして、0.07 gの白色結晶を得た。

【0083】参考例 5 (テトラヒドロー3-フラン、ル)メチルトリフラート

3-テトラヒドロフランメタノール2.0g、無水トリフルオロメタンスルホン酸5.9g、ピリジン2.0g、ジクロロメタン50m1を室温で1時間機拌した。反応溶液に水を注ぎ有機層を分取、1規定塩酸、水、飽和食塩水で洗浄、乾燥、濃縮し4.0gの(テトラヒドロ-3-フラニル)メチルトリフラートを得た。

【0084】実施例 1 1-{(テトラヒドロ-3-フラニル)メチル}-2-(ニトロイミノ)-5-メチルヘキサヒドロ-1,3、5-トリアジン(化合物No.1)

1- ((テトラヒドロー3-フラニル)メチル)-2-、ニトログアニシン1.10g、ホルムアルデヒド(35%、水溶液)1.53g、メチルアミン(40%水溶液)0.69g、エタノール20mlの混合物を、50℃で4時間機拌した。反応液を減圧濃縮し、得られた油状物をガラムクロマドグラフィーで精製し、1-{(テトラヒドロー3-フラニル)メチル}-2-(ニトロイミノ)-5-メチルへキサヒドロー1、3.5-トリアジン1.50gを白色結晶として得た。

【0085】実施例 2  $1-\{(テトラヒドロ-3-フラニル)メチル\}-2-(ニトロイミノ)-3、5-ジメチルへキサヒドロ-1、3、5-トリアジン(化合物No. 2)$ 

1- ((テトラヒドロー3-フラニル)メチル)-2- (ニトロイミノ)-5-メチルヘキサヒドロー1、3,5-トリアジン0、30g、水素化ナトリウム0、054g、DMF7mlの混合物を、50℃で30分間機律した。次に、メチルヨーダイド0、21gを加え70℃で2時間機律した。反応液を飽和食塩水に排出し、塩化メチレンで数回抽出し、塩化メチレン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮し、得られた粗油状物をカラムクロマトグラフィーで結製し、0、15gの1- {(テトラヒドロー3-フラニル)メチル}-2-(ニ

トロイミノ) - 3, 5 - ジメチルヘキサヒドロ - 1, 3, 5 - トリアジンを得た。

【0086】実施例 3 1-{(テトラヒドロ-3-フラニル)メチル}-2-(ニトロイミノ)-3-アリル-5-メチルヘキサヒドロ-1,3、5-トリアジン(化合物No.5)

1- ((テトラヒドロ-3-フラニル)メチル)-2-(ニトロイミノ)-5-メチルヘキサヒドロ-1、3、5-トリアジン0、30g、水素化ナトリウム0、054g、DMF7mlの混合物を50℃で30分間機律した。次に、アリルプロミド0、19gを加え、70℃で2時間機律した。反応液を飽和食塩水に排出し、塩化メチレンで数回抽出し、塩化メチレン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮し、得られた粗油状物をカラムクロマトグラフィーで精製し、0、26gの1-

 $\{(テトラヒトロー3-フラニル) メチル<math>\}$  -2-(エトロイミノ) -3-アリル-5-メチルへキサヒトロー1、3、5-トリアジンを得た。

【0087】実施例 4 1-((テトラヒドロ-3-フラニル) メチル<math>)-2-(ニトロイミノ)-3.5-ジメチルへキサヒドロ-1.3,5-トリアジン(化合物No.2)

1. 5-ジメチルー2ーニトロイミノヘキサヒドロー
1. 3, 5-トリアジン2. 5g, DMF 12m1中に
室温で60%水素化ナトリウム0. 65gを加え1時間
機料後、室温で3ーテトラヒドロフランメチルトリフラート4. 0gを加え、50℃で2時間攫拌した。室温に
冷却後、反応液を水に注ぎ、ジクロロメタンで抽出、乾燥、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル:ヘキサン=1:1)で精製
し、1. 9gの1ー{(テトラヒドロー3ーフラニル)
メチル}ー2ー(ニトロイミノ)ー3、5ージメチルヘキサヒドロー1、3,5ートリアジンを得た。

【0088】実施例 5 5-エチル-3-メチル-2 -ニトロイミノ-1-(テトラヒドロ-3-フラニル) メチルヘキサヒドロ-1 3、5-トリアジン(化合物 No. 6)

5-x+y-1-y+y-2-z+y-1=1y-1, y-1, y-1 ル中、室温で水素化ナトリウム 0. 12gを加え、50 ℃で1時間機拌後、室温で(テトラヒドロー3-フラニル)メチルトリフラート 0. 60gを加え、50℃で2時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル:アセトン=2:1)で精製し、0. 50gの5-エチルー3-メチルー2-ニトロイミノー1-(テトラヒドロー3-フラニル)メチルへキサヒドロー1、3、5-トリアジンを得た。

[0089] 実施例 6 5-ベンジル-3-メチルー 2-ニトロイミノー1-(テトラヒドロ-3-フラニ ル)メチルヘキサヒドロ-1、3、5-トリアジン(化 合物No.8)

(テトラヒドロー3-フラニル) メチルプロマイド
1.70g、5-ベンジル-1-メチル-2-ニトロイ
ミノヘキサヒドロー1、3.5-トリアジン 3.50g
ΚΟΗ 0.8g、DMF 10gを120℃で5
時間攪拌後、反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出、水
洗 乾燥、濃幅して得られた抽状物をシリカゲルカラム
クロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル:アセトン
= 2:1) で精製し、0.70gの5-ベンジルー3メチルー2-ニトロイミノー1-(テトラヒドロー3フラニル) メチルヘキサヒドロー1.3、5-トリアジンを得た。

【0090】参考例 6

試験例において比較化合物として用いる比較化合物 (1)を、実施例1と同様にして合成した。その物性値 を以下に示す。

 $\delta_{\text{TMS}}$  (CDC], ) (ppm): 1.40–1.57(1H,m), 1.77–2.10(3H,m), 2.67(3H,s), 3.00–3.14(1H,m), 3.05(3H,s), 3.67–4.18(4H,m), 4.30(2H,s), 4.35(1H,d,J=12.5), 4.61(1H,d,J=12.5)

ν<sub>μΑΑ</sub> (KBr)(cm<sup>-1</sup>):1610,1363,1308,1054 m.p.:143-145°C

【0091】上記実施例1から6と同様の方法に従って、合成した式(1)の化合物の代表例を上記実施例の化合物と共に第1表(表1~3)に示した。

[0092]

【表1】

第1表

化合物No.	物 性 値
R <sub>1</sub>	
_ R <sub>2</sub>	المعاون والمعاون والمعاون والمراجع والمعاون والم
1	δ <sub>Ψ38</sub> (CDCl <sub>3</sub> ) (ppm):1.61-1.71(1H, m), 2.01-2.11(1H, m),
H	2. 67-2. 72(1H, m), 2. 63(3H, s), 3. 41-3. 60(2H, m), 3. 78-3. 95
Ne	(4H, m), 4. 30(2H, s), 4. 35(2H, s), 9. 62(1H, br-s) v <sub>alt</sub> (KBr) (cm <sup>-1</sup> ): 3294, 2869, 1596, 1188
	m.p.:117.5-118.9°C
2	δ <sub>γ 10</sub> (CBCl <sub>3</sub> ) (ppm):1.63-1.71(IH, m),2.02-2.12(IH, m),
Ne	2.54-2.63(1H, m), 2.67(3H, s), 3.05(3H, s), 3.26-3.93
Ne	(6H, m), 4. 29(2H, s), 4. 32(2H, s)
	ν <sub>α ε ε</sub> (neat) (cm <sup>-1</sup> ):3482, 2940, 2873, 1608, 1375, 1290
3	δ <sub>7 10</sub> (CDCl <sub>2</sub> ) (ppm): 1. 24(SH, I, J=7. SHz), 1. 58-1. 71(1H, m)
<b>E</b> t	1.99-2.19(1H, m), 2.59-2.62(1H, m), 2.67(3H, s), 3.31-3.57
Me :	(3E, m), 3, 69-3, 92 (4F, m), 4, 36 (2E, s), 4, 39 (2E, s)
	ν <sub>est</sub> (neat) (cm <sup>-1</sup> ):1613, 1325
4	8 <sub>738</sub> (CDCl <sub>3</sub> ) (ppm): 1.54-1.71(1H, m), 2.00-2.13(1H, m),
propargyl	2.54-2.63(1H, m), 2.38(1H, t, I=2.2Hz), 2.65(3H, s), 3.25-
Ne	3.96(6H, m), 4.22(2H, d, J=2.2Hz), 4.28(2H, s), 4.36(2H, s)
	ν <sub>α h τ</sub> (neat) (cm <sup>-1</sup> ): 3252, 1603, 1293

[0093]

[表2]

#### 第1表 (つづき)

化合物No.	物 性 値
R <sub>i</sub>	(a) The manager was a superior of the entire the property of the superior o
5 CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub> Ne	δ <sub>γης</sub> (CDCl <sub>3</sub> ) (ppm): 1.54-1.70(1H, m), 2.01-2.13(1H, m), 2.54-2.62(1H, m), 2.64(3H, s), 3.26-3.94(6H, m), 4.01 (2H, d, J=6.6Hz), 4.27(2H, s), 4.34(2H, s), 5.28-5.37(2H, m) 5.7 7-5.92(1H, m) ν <sub>μης</sub> (neat) (cm <sup>-1</sup> ): 2956, 1594, 1298
6 Me Bt	ô TMS (CDCl <sub>3</sub> ) (ppm):1.19(3H, t, I=7.3).1.57-1.69(1H, m). 1.98-2.10(1H, m), 2.50-2.62(1H, m), 2.86(2H, q, J=7.3), 3.04(3H, s), 3.42(1H, dd, J=7.3, I=13.9), 3.48(1H, dd, J=5.1, I=8.8), 3.61(1H, dd, J=7.3, J=13.9), 4.71-4.92 (3H, m), 4.36(2H, s), 4.38(2H, s)  v <sub>q,1x</sub> (neat) (cm-1):1606, 1879, 1273
7 Me Pr-iso	δ TMS (CDC1,) (ppm): 1.19(6H, d, J=6.6), 1.56-1.67(1H, m), 1.98-2.11(1H, m), 2.59-2.65(1H, m), 3.04(3H, s), 3.18 (1H, septet, J=6.6), 3.33(1H, dd, J=7.3, J=13.9), 3.49 (1H, dd, J=5.9, J=8.8), 3.61(1H, dd, J=7.3, J=13.9), 3.71- 3.91(3H, m), 4.43(2H, s), 4.45(2H, s) ν <sub>m+1</sub> (neat) (cm-1):1609, 1386, 1272

[0094]

### \* \* 【表3】

# 第1表 (つづき)

化合物No.	物性値	
R <sub>1</sub>		
R <sub>2</sub>		•
8	& TMS (CDC1, ) (ppm):1.59-1.69(18, m),1.99-2.10(18, m),	
	0 40 0 PO/SIE 3 0 00/MI -> 0 00/SIE 44 1-0 0 E-39 0	
N.C	2. 46-2. 58(1H, m), 3. 08(3H, s), 3. 32(1H, dd, J=7. 3. I=13. 9	"
	2. 45-2. 58(1H, m), 3. US(3H, S), 3. 32(1H, OO, J=7. 3. 1=13. 9 3. 45(1H, dd, J=8. 8, J=5. 9), 3. 60(1H, dd, J=8. 1, J=13. 9),	"
Me CH <sub>2</sub> Pb		,
	3.45(1H, dd, J=8. 8, J=5. 9), 3.60(1H, dd, J=8. 1, J=13. 9),	,
Me CH, Ph	3.45(1H, dd, J=8.8, J=5.9), 3.60(1H, dd, J=8.1, J=13.9), 3.70-3.89(3H, m), 3.98(2H, s), 4.31(2H, s), 4.38(2H, s),	יי

【()()95】次に製削例をあけて本発明組成物を具体的 に説明する。

#### 製剤例 1

本発明化合物20部、ソルボール355S (東邦化学 製 界面活性剤)10部 キシレン70部、以上を均一 に攫拌混合して乳剤を得た。なお部は重量部を表す。

### [0096]製剤例 2

本発明化合物 1 () 部、アルキルナフタレンスルホン酸ナトリウム 2 部 リグニンスルホン酸ナトリウム 1 部、ホ

ワイトカーボン5部、ケイソウ土82部、以上を均一に 機料混合して水和剤100部を得た。

【0097】製剤例 3

本発明化台物(). 3部、ホワイトカーボン(). 3部を均一に混合し、クレー99. 2部、ドリレスA(三共製)(). 2部を加えて均一に粉砕混合し、粉削1())部を得た。

【0098】製剤例、4

本発明化合物2部、ホワイトカーボン2部、リグニンス

ルホン酸ナトリウム2部、ベントナイト94部、以上を均一に粉砕混合後、水を加えて混雑し、造粒乾燥して粒剤100部を得た。

【0099】製剤例 5

本発明化合物20部およびポリビニルアルコールの20%水溶液5部を充分機拌混合した後、キサンタンガムの0.8%水溶液75部を加えて再び撹拌混合してプロアブル削100部を得た。

[0]00]製剤例 6

本発明化台物 1 () 部、カルボキシメチルセルロース 3 部 リグニンスルボン酸ナトリウム 2 部、ジオクチルス ルボサクシネートナトリウム塩 1 部 水 8 4 部を均一に \*\* \*湿式粉砕し、フロアブル剤100部を得た。

【0101】次に、本発明の式(1)で表される化台物が優れた殺虫活性を有することを明確にするために以下の試験例により具体的に説明する。

試験例 1 ヒメトビウンカに対する効果本発明化合物を所定濃度のアセトン溶液とし、数本に束ねたイネ苗(約3葉期)に3ml数布する。風乾後、処理笛を金網円筒で覆い、内部へヒメトビウンカ雌成虫10頭づつを放って25℃の恒温室に置き、48時間後に死虫率を調査した。結果を第2表(表4)に示した。【0102】

【表4】

第2表 ヒメトビウンカに対する効果

供試化合物	死虫率 (%)
	100ppm
化合物No. 1	3 0
化合物No. 2, 6, 7	100
比較化合物	0

・比較化合物(1):1-((テトラヒドロー2-フラニル)メチル)-2-ニト ロイミン-5-メチルヘキサヒドロ-1、3、5-トリアジン

【0103】試験例 2 抵抗性ツマグロヨコバイに 対する効果

本発明化合物を所定濃度のアセトン辞蔽とし、数本に東 わたイネ苗(約3葉期)に3ml散布する。風乾後、処

※離成虫10頭づつを放って2.5℃の恒温室に置き、4.8 時間後に死虫率を調査した。結果を第3表(表5)に示した。

[0104]

理笛を金網円筒で覆い、内部へ抵抗性ツマグロヨコバイ※ 【表5】 第3表 抵抗性ツマグロヨコバイに対する効果

供試化合物	死虫率(%)
	100ppm
化合物No. 1. 2, 6, 7, 8	100
比較化合物 (1)	0

比較化合物(1):1-((テトラヒドロー2-フラニル)メチル)-2-ニトロイミノー5-メチルヘキサヒドロー1、3、5-トリアジン

【0105】試験例 3 チャパネゴキブリに対する効 BL

供試化台物を所定濃度のアセトン溶液に調整し、直径9.cm、深さ9cmのガラスシャーレに1mlづつ加え

[0106]

\* \* 【表6】 第5表 チャパネゴキブリに対する効果

供試化合物	死虫	率(%)
يستان و الاراز الرسيد	lmg	/dish
化合物No. 2		100
比較化合物(2)	£.	0

比較化合物 (2): 1-(2-2)ロロビリジン-5-4ルメチル) -2-2+1ロイミノ-5-3メチルへキサヒドロ-1-3、5-1アジン

#### [0107]

【発明の効果】本発明の式(1)で表される新規(テトラヒドロー3-フラニル)メチルトリアジン誘導体は高い殺虫力と広い殺虫スペクトラムを有する化台物である。本発明の式(1)で表される新規(テトラヒドロー

3-フラニル)メチルトリアジン誘導体は本発明の製造 法により容易に製造することができる。また、本発明の 式(1)で表される新規(チトラヒドロー3-フラニ ル)メチルトリアジン誘導体を含有する農薬は殺虫剤と して優れた特性を具備し有用である。